

PUB-NO: EP000196520A1

DOCUMENT-IDENTIFIER: EP 196520 A1

TITLE: Process for the continuous preparation of
carboxylic anhydrides.

PUBN-DATE: October 8, 1986

INVENTOR-INFORMATION:

NAME	COUNTRY
BOTT, KASPAR DR	N/A
ANDERLOHR, AXEL DR	N/A
FAUST, TILLMANN DR	N/A
GUTH, JOSEF	N/A

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME	COUNTRY
BASF AG	DE

APPL-NO: EP86103449

APPL-DATE: March 14, 1986

PRIORITY-DATA: DE03510035A (March 20, 1985)

INT-CL (IPC): C07C051/567, C07C057/04

EUR-CL (EPC): C07C051/567 ; C07C051/567

US-CL-CURRENT: 562/896

ABSTRACT:


CHG DATE=19990617 STATUS=O> Carboxylic anhydrides of the formula I
<IMAGE>
in which R represents a saturated or unsaturated organic radical
having 2 to 12
carbon atoms are prepared by acid-catalysed transanhydridisation of
acetic
anhydride using a carboxylic acid of the formula II <IMAGE> in which
R has the
abovementioned meaning by a) carrying out the transanhydridisation

reaction in
the middle portion KM of a distillation column K, in which one
starting
material is passed into the lower section and the other starting
material into
the upper section of KM, b) the acid catalyst is introduced into the
upper
portion Ko of K, c) the acetic acid or a mixture of acetic acid and
acetic
anhydride is discharged at the head of the column K, d) the anhydride
I is
discharged from the lower section of the lower portion KU of K in the
form of
vapour or liquid and e) the catalyst is either separated off or
recycled into
Ko in the usual manner.


 12

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG


 21 Anmeldenummer: 86103449.4


 Int. Cl.⁴: C 07 C 51/567
 C 07 C 57/04



 22 Anmeldetag: 14.03.86



 30 Priorität: 20.03.85 DE 3510035



 43 Veröffentlichungstag der Anmeldung:
 08.10.86 Patentblatt 86/41



 84 Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH DE FR GB IT LI NL


 71 Anmelder: BASF Aktiengesellschaft
 Carl-Bosch-Strasse 38
 D-6700 Ludwigshafen(DE)


 72 Erfinder: Bott, Kaspar, Dr.
 Rieslingweg 4
 D-6706 Wachenheim(DE)


 72 Erfinder: Anderlohr, Axel, Dr.
 Bruehler Ring 25
 D-6800 Mannheim 81(DE)

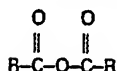

 72 Erfinder: Faust, Tillmann, Dr.
 Parkweg 4
 D-6714 Weisenheim(DE)


 72 Erfinder: Guth, Josef
 Pfarrer-Friedrich-Strasse 41
 D-6700 Ludwigshafen(DE)


 64 Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung von Carbonsäureanhydriden.


 67 Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung von Carbon-
 säureanhydriden der allgemeinen Formel I.

e) den Katalysator auf übliche Weise entweder abtrennt
 oder nach K₀ zurückleitet.



(I)

in der R einen gesättigten oder einen ungesättigten organis-
 chen Rest mit 2 bis 12 C-Atomen darstellt, durch säurekataly-
 sierte Umanhydridisierung von Acetanhydrid mit einer Car-
 bonsäure der allgemeinen Formel II.



(II)

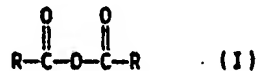
in der R die oben angegebene Bedeutung hat, das dadurch
 gekennzeichnet ist, daß man

- die Umanhydridisierungsreaktion im Mittelteil K_M einer Destillationskolonne K vornimmt, wobei man den einen Ausgangsstoff in den unteren Bereich und den anderen Ausgangsstoff in den oberen Bereich von K_M leitet,
- den sauren Katalysator in den Oberteil K₀ von K einführt,
- am Kopf der Kolonne K die Essigsäure oder ein Gemisch von Essigsäure und Acetanhydrid entnimmt,
- das Anhydrid I aus dem unteren Bereich des Unterteils K_U von K dampfförmig oder flüssig abführt und

Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung von Carbonsäureanhydriden

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung von Carbonsäureanhydriden der allgemeinen Formel I,

5



in der R einen gesättigten oder einen ungesättigten organischen Rest mit 2 bis 12 C-Atomen darstellt, durch säurekatalysierte Umanhydridisierung von Acetanhydrid mit einer Carbonsäure der allgemeinen Formel II,

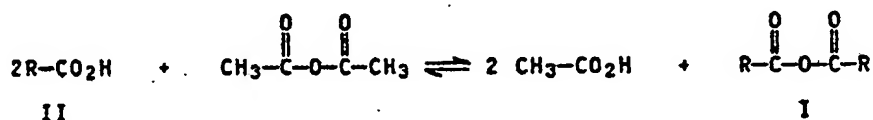
10



in der R die oben angegebene Bedeutung hat.

Die Umsetzung erfolgt hierbei nach folgendem Reaktionsschema:

15



Dieses Verfahren der "Umanhydridisierung" ist, sieht man von der erfindungsgemäßen Verbesserung ab, allgemein bekannt und vielfach in der Literatur beschrieben, so beispielsweise in der Zeitschrift "Journal of General Chemistry of the USSR", englische Textausgabe, Jahr 1956, Seite

20 1275.

Bei dem dort beschriebenen Verfahren zur Herstellung von Acrylsäureanhydrid und Methacrylsäureanhydrid wirkt sich sehr nachteilig der Zwang aus, einen Teil der Ausgangsstoffe wegen des unvollständigen Umsatzes in die Reaktion zurückführen zu müssen. Technische Verfahren aber, die mit der Rückführung von Stoffströmen belastet sind, haben im allgemeinen einen höheren Energiebedarf und benötigen größere Reaktionsapparaturen. Sie besitzen außerdem den Nachteil, daß thermisch nicht stark belastbare Stoffe wie Acrylsäureanhydrid oder Methacrylsäureanhydrid unter diesen Bedingungen leichter polymerisieren.

Der Erfindung liegt daher die Aufgabe zugrunde, eine Methode zur Herstellung von Carbonsäureanhydriden, insbesondere von Acrylsäureanhydrid und Methacrylsäureanhydrid zu entwickeln, bei der sich die Einsatzstoffe möglichst vollständig im Sinne des angeführten Reaktionsschemas umsetzen lassen.

40

Diese Aufgabe wird bei einem Verfahren zur Herstellung von Carbonsäureanhydriden der allgemeinen Formel I erfindungsgemäß dadurch gelöst, daß man

- 5 a) die Umanhydridisierungsreaktion im Mittelteil K_M einer Destillationskolonne K vornimmt, wobei man den einen Ausgangsstoff in den unteren Bereich und den anderen Ausgangsstoff in den oberen Bereich von K_M leitet,
- 10 b) den sauren Katalysator in den Oberteil K_O von K einführt,
- c) am Kopf der Kolonne K die Essigsäure oder ein Gemisch von Essigsäure und Acetanhydrid entnimmt,
- 15 d) das Anhydrid I aus dem unteren Bereich des Unterteils K_U von K dampfförmig oder flüssig abführt und
- e) den Katalysator auf übliche Weise entfernt oder nach K_O zurückleitet.
- 20 Wenn die Siedepunkte der Ausgangsstoffe dicht beieinander liegen, kann es vorteilhaft sein, den leichter siedenden Ausgangsstoff in den unteren Bereich und den schwerer siedenden Ausgangsstoff in den oberen Bereich von K_M zu leiten.
- 25 Das erfindungsgemäße Verfahren ist in der Zeichnung dargestellt und wird im folgenden näher erläutert.
- Die Umanhydridisierungsreaktion findet im wesentlichen im Mittelteil K_M der Kolonne K statt, und zwar zwischen den im Gegenstrom geführten Einsatzstoffen Acetanhydrid und Carbonsäure II. Gemäß der Zeichnung leitet man das Acetanhydrid als leichter siedende Komponente im unteren Bereich und die höher siedende Carbonsäure II im oberen Bereich von K_M in die Kolonne K ein.
- 30
- 35 Um die Carbonsäure II möglichst vollständig in das Anhydrid I umwandeln zu können, muß man dafür Sorge tragen, daß die nicht umgesetzten Reaktanden durch einen entsprechenden Destillationsaufwand aus dem Oberteil K_O und aus dem Unterteil K_U in den mittleren Bereich K_M der Kolonne K zurückgelangen. Zur Erreichung eines vollständigen Umsatzes ist es außerdem vorteilhaft, das Acetanhydrid im stöchiometrischen Überschuß über die Carbonsäure II anzuwenden. Dieser Überschuß beträgt jedoch im allgemeinen nicht mehr als 0.1 bis 0.5 Mol pro Mol Carbonsäure II. Setzt man Acetanhydrid im stöchiometrischen Überschuß über Carbonsäure II ein, so fällt am Kolonnenkopf eine Mischung aus Essigsäure und Acetanhydrid
- 40

als Destillat an. Aus dem unteren Bereich des Unterteils K_U der Kolonne K entnimmt man das gewünschte Anhydrid I im flüssigen oder gasförmigen Zustand. Als saure Katalysatoren verwendet man vorzugsweise Schwefelsäure, aliphatische bzw. aromatische Sulfonsäuren oder Phosphorsäure, wobei die Menge des Katalysators zweckmäßigerweise 0.1 bis 2 Mol-%, bezogen auf die eingesetzte Carbonsäure II, beträgt. Der Katalysator kann als entsprechende Lösung in der Carbonsäure II in die Kolonne eingebracht werden. Da auch ein Teil der Carbonsäure II und des Acetanhydrids in den Kolonnenteil K_0 gelangt, kann hier ebenfalls eine Umanhydridisierung im geringen Umfang stattfinden. Aus diesem Grunde empfiehlt es sich, den Katalysator im oberen Bereich von K_0 zuzuführen. Für Versuchszwecke genügt es jedoch meistens, den Katalysator zusammen mit der Carbonsäure II in den Oberteil von K_M zu geben.

Entnimmt man das Anhydrid I dampfförmig aus K_U , so sammelt sich im Sumpf der Kolonne K eine katalysatorhaltige Lösung an, die in den Kreislauf zurückgeführt werden kann. Im Falle einer flüssigen Entnahme des Anhydrids I ist es auch möglich, dieses in einer Seitenkolonne destillativ vom Katalysator zu befreien.

20

Das erfindungsgemäße Umanhydridisierungsverfahren eignet sich zur Herstellung einer Vielzahl von Anhydriden I, soweit diese und die korrespondierenden Carbonsäuren II unter den sauren Reaktionsbedingungen beständig sind. Die Reste R in Anhydriden I und Carbonsäuren II können

Alkenylgruppen, Alkylgruppen oder Cycloalkylgruppen darstellen. Die vorliegende Methode ist wegen der kurzen Produkt-Verweilzeiten in der Kolonne vor allem wichtig für die Gewinnung von ungesättigten Anhydriden wie Acrylsäure- oder Methacrylsäureanhydrid, die bei Temperaturbelastung leicht polymerisieren können. Diese Anhydride besitzen nämlich eine besondere wirtschaftliche Bedeutung, weil sich aus ihnen eine große Zahl von sonst schwer zugänglichen Acrylsäurederivaten darstellen läßt, die zu Polymerisaten oder Copolymerisaten mit hervorstechenden Produkteigenschaften weiter verarbeitet werden können.

Das Herzstück der Kolonne K ist deren Mittelteil K_M , in welchem die Umanhydridisierungsreaktion vorwiegend abläuft.

Dieser Kolonnenteil, der im allgemeinen 3 bis 10 theoretische Trennstufen aufweisen soll, ist vorzugsweise als Glocken-, Ventil- oder Siebbodenkolonne ausgebildet, da diese Bauarten die Einstellung höherer Verweilzeiten, wie sie für die Einstellung der chemischen Gleichgewichte förderlich sind, gestatten.

Vielfach reichen aber auch Füllkörperkolonnen für die Zwecke des Kolonnenteils K_M aus. Der obere Kolonnenteil K_0 sowie der untere Kolonnenteil K_U haben dagegen die Funktion normaler Stofftrennungen und können sowohl aus Füllkörperkolonnen als auch aus Glocken-, Sieb- und Ventilbödenkolonnen bestehen. Im allgemeinen sollen K_0 und K_U 3 bis 10 theoretische Böden aufweisen.

Prinzipiell kann man das erfindungsgemäße Umanhydridisierungsverfahren bei Normaldruck oder schwach erhöhtem Druck durchführen. Bei der Herstellung von Substanzen wie Acrylsäure- oder Methacrylsäureanhydrid, die bei thermischer Belastung leicht polymerisieren können, ist es vorteilhafter, die Kolonne K bei vermindertem Druck (10 bis 100 mbar) zu betreiben.

Beispiel

15 Herstellung von Methacrylsäureanhydrid

Für die Herstellung von Methacrylsäureanhydrid durch Umsetzung von Methacrylsäure mit Acetanhydrid wurde eine Versuchskolonne mit ca. 15 theoretischen Trennstufen verwendet. Diese Kolonne war 1.5 m hoch, hatte einen Innendurchmesser von 5 cm und war mit Packungen der Fa. Sulzer (BX, 150 mm) gefüllt. Der Druck am Kolonnenkopf betrug 30 mbar.

Auf der Höhe des 5. Bodens (von unten gezählt) wurden stündlich 340 g flüssiges Essigsäureanhydrid eingespeist, und auf der Höhe des 10. Bodens wurde der Kolonne stündlich eine Lösung von 6 g Methansulfonsäure in 430 g Methacrylsäure zugeführt. Der Mittelteil K_M der Kolonne war somit durch die Böden 5 bis 10 definiert.

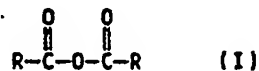
Am Kolonnenkopf fiel bei einem Rücklaufverhältnis von 5 stündlich ein Gemisch aus 300 g Essigsäure und 85 g Acetanhydrid an.

Am unteren Kolonnenende wurden stündlich 385 g Methacrylsäureanhydrid mit dem eingesetzten Katalysator entnommen. Ohne Berücksichtigung des Katalysatorgehalts besitzt das so gewonnene Methacrylsäureanhydrid eine Reinheit von 99.4 % (GC-Analyse).

Patentansprüche

1. Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung von Carbonsäureanhydriden der allgemeinen Formel I.

5



in der R einen gesättigten oder einen ungesättigten organischen Rest mit 2 bis 12 C-Atomen darstellt, durch säurekatalysierte Umanhydridisierung von Acetanhydrid mit einer Carbonsäure der allgemeinen Formel II,

10



in der R die oben angegebene Bedeutung hat, dadurch gekennzeichnet, daß man

15

- a) die Umanhydridisierungsreaktion im Mittelteil K_M einer Destillationskolonne K vornimmt, wobei man den einen Ausgangsstoff in den unteren Bereich und den anderen Ausgangsstoff in den oberen Bereich von K_M leitet.

20

- b) den sauren Katalysator in den Oberteil K_O von K einführt.

- c) am Kopf der Kolonne K die Essigsäure oder ein Gemisch von Essigsäure und Acetanhydrid entnimmt,

25

- d) das Anhydrid I aus dem unteren Bereich des Unterteils K_U von K dampfförmig oder flüssig abführt und

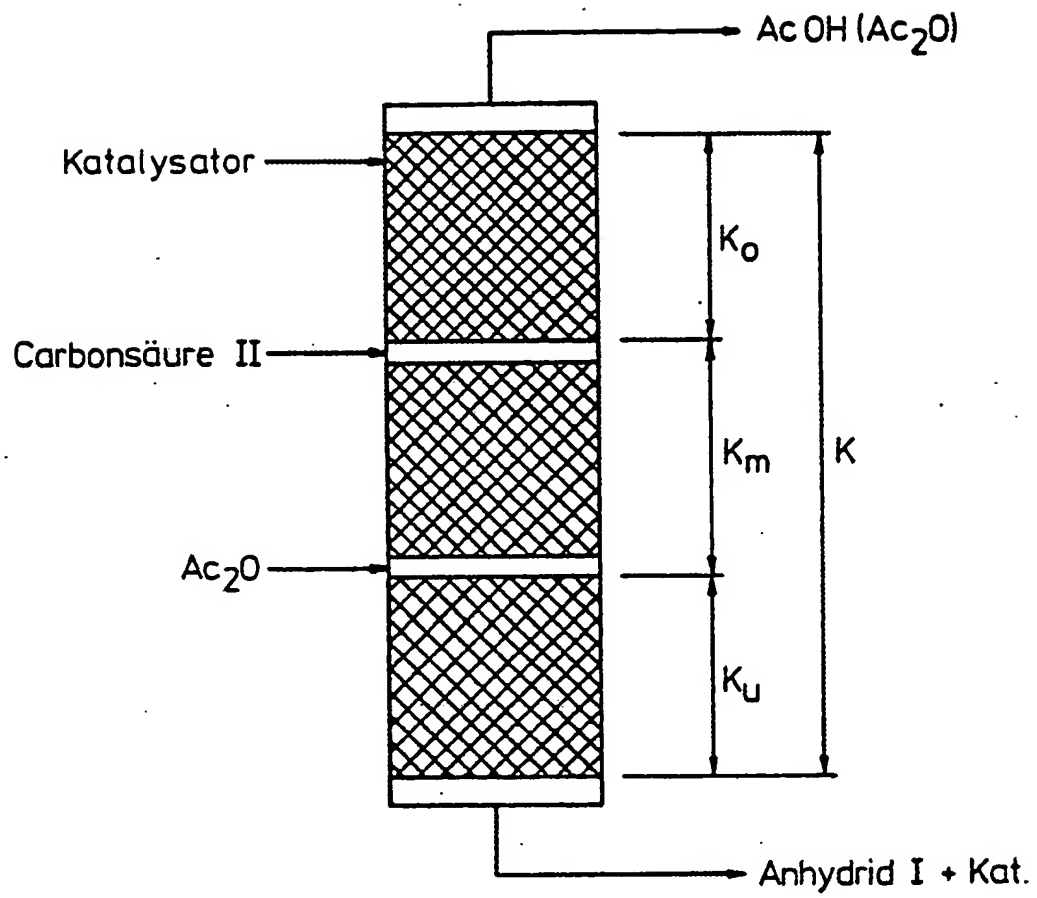
- e) den Katalysator auf übliche Weise entweder abtrennt oder nach K_O zurückleitet.

30

2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man den leichter siedenden Ausgangsstoff in den unteren Bereich und den schwerer siedenden Ausgangsstoff in den oberen Bereich von K_M leitet.

35 Zeichn.

40





Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

0196520

Nummer der Anmeldung

EP 86 10 3449

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.4)
A	EP-A-0 004 641 (BAYER AG) * Ansprüche 1-6 * -----	1-2	C 07 C 51/567 C 07 C 57/04
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.4)
			C 07 C 57/00 C 07 C 51/00
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt.			
Recherchenort DEN HAAG		Abschlußdatum der Recherche 26-06-1986	Prüfer KLAG M. J.
<div>KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE</div> <div>X : von besonderer Bedeutung, allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschützliche Offenbarung P : Zwischenliteratur T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze</div> <div>E : älteres Patentedokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andern Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument</div>			

EPA Form 1503, 03/82